1 Veröffentlichungsnummer:

0 195 931 A1

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

١

(21) Anmeldenummer: 86102145.9

(a) Int. Cl.4: C 09 D 3/80, C 08 L 25/14

2 Anmeldetag: 19,02.86

30 Priorität: 27.02.85 AT 571/85

 Anmelder: Vianova Kunstharz Aktiengesellschaft, A-8402 Werndorf (AT)

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 01.10.86 Patentblatt 86/40 Erfinder: Wilfinger, Werner, Dr., Händelstrasse 52,
A-8010 Graz (AT)
Erfinder: Zima, Herbert, Dr., Eichenweg 7, A-8042 Graz (AT)
Erfinder: Stania, Herbert, Warenhauserstrasse 30 g,
A-8073 Feldkirchen (AT)

Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE FR GB IT LI NL SE

79 Vertreter: Pitter, Robert, Dr. et al, Leechgasse 21 Postfach 191, A-8010 Graz (AT)

Wasserverdünnbare Überzugsmittel zur Herstellung von Basisschichten bei Zweischichtlackierung.

Die Erfindung betrifft wasserverdünnbare Überzugsmittel, die Pigmente sowie gegebenenfalls Füllstoffe, organische Hilfslösemittel und übliche Hilfsstoffe enthalten und welche zur Herstellung von Basisschichten («base coats») für Zwei-Schichten-Decklackierungen, insbesondere für Metallpigmente enthaltende Basisschichten, dienen, auf der Basis von Acrylatcopolymeren.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen stellen eine Kombination aus ausgewählten Acrylcopolymeren gelöst in definierten Lösemittelgemischen, farb- und/oder effektgebenden Pigmenten sowie gegebenenfalls Antellen von Polymerdispersionen und Aminharzen dar.

Die Zubereitungen weisen besonders günstige applikatorische Eigenschaften auf und ergeben Decklackierungen mit ausgezeichneten Eigenschaften.

5 931 A

- 1 -

Wasserverdünnbare Überzugsmittel zur Herstellung von Basisschichten bei Zweischicht-Decklackierung

Die Erfindung betrifft wasserverdünnbare Überzugsmittel zur Verwendung in Pigmente sowie gegebenenfalls
Füllstoffe, organische Hilfslösemittel und übliche
Hilfsstoffe enthaltenden Basisschichten ("base coats")
von Zweischicht-Decklackierungen, insbesonders in
Metallpigmente enthaltenden Basisschichten, auf
der Basis von Acrylatcopolymeren.

10

Bei der Automobillackierung, aber auch in anderen Bereichen, in denen man Überzüge mit guter dekorativer Wirkung und gleichzeitig einen guten Korrosionsschutz 15 wünscht, ist es üblich, Substrate mit mehreren, übereinander angeordneten Überzugsschichten zu versehen.

In neuerer Zeit werden Decklackierungen in zwei getrennten Arbeitsgängen appliziert. Hierbei wird zunächst ein pigmentiertes Überzugsmittel (Basisschicht) und anschließend eine transparente Deckschicht, d. h. in der Regel ein Klarlack, der keine oder nur transparente Pigmente enthält, aufgebracht. Zur Erzielung eines sogenannten "metallic"-Effektes des Decklackes werden in der Basisschicht metallische Pigmente verwendet.

In der industriellen Praxis der Automobillackierung werden derzeit für diesen Zweck Überzugsmittel verwendet, die einen hohen Gehalt an organischen Lösemitteln enthalten. Aus wirtschaftlichen Gründen und zur Verringerung der Umweltbelastung ist man seit vielen Jahren bemüht, diese organischen Lösemittel in den Überzugsmitteln so weit wi möglich zu verringern. Es sind daher Überzugsmittel bekannt g worden, die als Löse- oder Dispergiermittel überwiegend Wasser nthalten und in

- 1 denen organische Lösemittel nur noch in geringen Mengen enthalten sind.
- So wird in der US 38 62 071 ein wasserverdünnbares

 Bindemittelsystem für Metallic-Lacke aus einem wasserlöslichen Acrylcopolymerisat und Hexamethoxymethylmelamin beschrieben, welches durch unvollständige Neutralisation mit Aminen in einer dispersoiden Form vorliegt.
 Eine wesentliche Eigenschaft von Metallic-Lackbindemitteln, nämlich die Fixierung der Metallpigmentteilchen
 in einer für den optischen Aspekt günstigen Lage,
 wird in diesem Fall durch Zusatz eines wasserunlöslichen
 Copolymerisats erreicht.
- 15 Gemäß GB 20 73 609 wird dieser Effekt in einer Basisschicht für eine Zweischichtlackierung durch Verwendung intern vernetzter Copolymerdispersionen ("Mikrogele") erhalten.
- Auch gemäß EP-A 1 00 29 597 wird der gewünschte Effekt durch einen teilweise dispersoiden Charakter des wasserlöslichen Acrylatcopolymeren erreicht, wobei dieser durch ein abgestimmtes Verhältnis zwischen den Hydroxyl-und Carboxylgruppen bedingt ist.

- In anderen Fällen wird versucht, die Eigenschaften der Basisschicht durch Mitverwendung von Polyurethandispersionen (DE 32 10 051) oder Einbau von Celluloseestern (DE 32 16 549) zu erreichen.
- Allen oben erwähnten Zubereitungen haftet der wesentliche Nachteil an, daß die darin enthaltenen Bindemittelmischungen ihre rheologischen Eigenschaften, welche zur
 Ori nti rung und Fixierung der stark anisotropen
 35 M tallpigmentblättchen im Interess ines optisch

günstigen Metalleffektes erforderlich sind, durch die dispersoiden Bindemittelanteile und zusätzliche rheologiebeeinflussende Komponenten, wie Thixotropiermittel oder Füllstoffe erhalten.

5

10

35

Diese Maßnahmen sind jedoch entweder mit Beeinträchtigungen in bezug auf die Lagerbeständigkeit der Zubereitungen bzw. der Applizierbarkeit, insbesonders auf elektrostatischen Hochrotationszerstäuberanlagen, oder in bezug auf die Wetterfestigkeit der Lackfilme verbunden.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß man wasserverdünnbare Zubereitungen für Basisschichten auf
Acrylatbasis, insbesonders für Metalleffektlacke
erhält, welche die Nachteile der bekannten Produkte
nicht aufweisen, wenn für die Formulierung der Zubereinicht aufweisen, wenn für die Bindemitteln spezifische
tungen neben den ausgewählten Bindemitteln spezifische
Lösemittelkombinationen herangezogen werden.

- Die Erfindung betrifft demgemäß wasserverdünnbare Überzugsmittel zur Verwendung in Pigmente sowie gegebenenfalls Füllstoffe, organische Hilfslösemittel und nenfalls Füllstoffe enthaltenden Basisschichten ("base übliche Hilfsstoffe enthaltenden Basisschichten ("base coats") von Zweischicht-Decklackierungen, insbesonders in Metallpigmente enthaltenden Basisschichten, auf der Basis von Acrylatcopolymeren, welche dadurch gekennzeichnet sind, daß die Basisschicht enthält
 - (A) 10 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 15 bis 30 Gew.-%
 mindestens eines Copolymerisates mit
 einer Glasübergangstemperatur zwischen
 55°C und + 25°C, vorzugsweise zwischen
 -50°C und 0°C und aufgebaut aus

(Aa)40 bis 60 G w.-% Vinyl- oder Vinylidenverbindungen, welche außer der α,β-ethylenischen Doppelbindung keine weit ren funktionel1 n Gruppen aufweisen,

- 1 (Ab)30 bis 40 Gew.-% Hydroxyalkylester der (Meth)acrylsäure, Maleinsäure oder Fumarsäure und/oder
 - (Ac)30 bis 40 Gew .- % N-Methylol(meth)acrylsaureamid,
- 5 (Ad) 2 bis 17 Gew.-% (Meth)acrylsäureamid,

- (Ae) O bis 8 Gew.-% alkoxymethyliertes N-Methylol(meth)-acrylsäureamid,
- (Af) 2 bis 8 Gew.-% α, β-ethylenisch ungesättigte Monocarbonsäuren, vorzugsweise (Meth)acrylsäure und
- (Ag) O bis O,8 Gew.-% einer di-α,β-ungesättigten
 Verbindung, vorzugsweise Divinylbenzol,
 mit der Maßgabe, daß eine 60 Gew.-%ige Lösung des
 Copolymerisats in Ethanol nach Neutralisation der
 Carboxylgruppen mit Ammoniak bis zum Erreichen eines
 pH-Wertes von 7,2 bis 7,5 (gemessen in 20%iger wäßriger
 Lösung) mit Wasser klar oder nur mit leichter Trübung
 bis zu einem Festkörpergehalt von 20 % verdünnbar ist,
- und die Lösung beim Verdünnen mit Wasser bei einem 20 Festkörper von 25 bis 40 % ein Viskositätsmaximum von mehr als 5 Pa.s aufweist,
 - (B) 5 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 15 bis 35 Gew.-% eines Gemisches aus
- (Ba) 20 bis 80 Gew.-% einem oder mehreren Lösemitteln mit einer Verdunstungszahl (nach DIN 53170) von weniger als 30 und
- (Bb)20 bis 80 Gew.-% einem oder mehreren bei Normaltemperatur vollständig mit Wasser mischbaren,
 jedoch mit einem Benzinkohlenwasserstofflösemittel mit einem Siedebereich von 80
 bis 110°C und einem Aromatengehalt von
 maximal 5 % nicht mischbaren Lösemittel,
 welches eine Verdunstungszahl von über
 60 aufweist,
- 35 (C) 1 bis 30 Gew.-% einer oder mehrerer farb- und/oder effektgebenden Komponenten,

- 1 (D) O bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 15 Gew.-%
 einer oder mehrerer im Milieu der Lackpräparation stabilen Dispersion auf Basis
 von Vinylpolymeren, Polykondensaten oder
 Polyadditionsharzen und
 - (E) 0 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 3 bis 12 Gew.-% eines oder mehrerer teilweise oder vollständig veretherter Amino-Formaldehyd-Kondensate.

Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung der gemäß Hauptanspruch gekennzeichneten Zubereitungen als Basisschichten für Zweischicht-Decklackierungen, insbesonders für Metalleffektlacke.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen ergeben insbesondere bei Verwendung von metallischen Pigmenten Überzüge mit einem besonders guten Metall-Effekt, da sie zu einer sehr günstigen Anordnung und Fixierung der einer sehr günstigen Anordnung und Fixierung der metallischen Pigmente im Lackfilm führen. Aber auch bei Verwendung konventioneller, nicht metallischer Pigmente ergeben sich Überzüge mit ausgezeichneter dekorativer ergeben sich Überzüge mit ausgezeichneter dekorativer Wirkung. Ein besonderer Vorteil der Überzugsmittel liegt darin, daß sie beim Aufbringen einer weiteren liegt darin, daß sie beim Aufbringen einer weiteren 25 Überzugsschicht auf den vorgetrockneten aber noch nicht eingebrannten Film nur ein sehr geringes oder kein Anlösen zeigen.

Im einzelnen bestehen die erfindungsgemäßen Basisschich-30 ten aus den folgenden Komponenten und spezifischen Materialien:

Die Komponente (A) stellt ein in bekannter Weise nach einem Verfahren der Lösungspolymerisation hergestelltes 35 Polymerisat dar. Anspruchsgemäß weist das Polym risat

- eine Glasübergangstemperatur (Tg) zwischen -55°C und + 25°C. Bevorzugt werden Polymerisate mit einer Glasübergangstemperatur zwischen -50°C und 0°C.
- 5 Eine angenäherte Berechnung der Glasübergangstemperatur aus der Glasübergangstemperatur der Homopolymeren der eingesetzten Monomeren kann nach folgender Formel erfolgen:

$$\frac{1}{Tg} = \sum_{i=1}^{i} \frac{K_i}{Tg_i}$$

Tg = Glasübergangstemperatur des Copolymeren in *K

15 Tgi = Glasübergangstemperatur des Homopolymerisates
des Monomeren i in *K

Ki = Anteil des Monomeren i im Copolymeren in Gew.-%

Für den Aufbau der Copolymerisate (Komponente A) werden 20 folgende Gruppen von Monomeren eingesetzt.

40 bis 60 \$ der Monomerbausteine sind Vinyl- oder Vinylidenmonomere, welche außer der α,β-ethylenischen Doppelbindung keine funktionelle Gruppe tragen (Gruppe A). Dazu zählen die C₁- bis C₁2-Alkanolester der Acryl- bzw. Methacrylsäure und aromatische Monomere wie Styrol, Vinyltoluol, p-tert.Butylstyrol u.ä.

Ein weiterer Bestandteil der Komponente (A) sind 30
30 bis 40 Gew.- C2-bis C4-Hydroxyalkylester der Acryloder Methacrylsäure (Gruppe Ab). Bevorzugt werden
Hydroxyethyl(meth)acrylat und 2-Hydroxypropyl-(meth)acrylat eingesetzt. Diese Gruppe kann, vorteilhafterweise
nur teilweise, durch N-Methylol(meth)acrylsäureamid
35 (Gruppe Ac) ersetzt werden.

- Als weitere Gruppen werden 2 bis 17 Gew.-% (Meth)acryl-säureamid (Gruppe Ad) und O bis 8 Gew.-% C₁-bis C₄-alko-xylierte (Meth)acrylsäureamide (Ae) eingesetzt.
- Die für die nach zumindest teilweiser Neutralisation gegebene Wasserlöslichkeit notwendigen Carboxylgruppen werden durch die Verwendung von 2 bis 8 Gew.-% von α,β-ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren, insbesonders Acryl- oder Methacrylsäure eingeführt (Af).

Gegebenenfalls kann die Monomerenzusammensetzung überdies bis zu 0,8 Gew.-β, bezogen auf die Gesamtmonomeren, einer mehrfach-α,β-ethylenisch ungesättigten Verbindung enthalten. Als solche kommt vorzugsweise Divinylbenzol zum Einsatz. Weitere Verbindungen dieser Art sind Di- oder Triacrylate, wie Ethylenglykoldimeth-

acrylat oder Propantrioltrimethacrylat.

30

Die Mengenverhältnisse werden innerhalb des angegebenen

Rahmens so gewählt, daß die Copolymerisate nach Neutralisation der 60 Gew.-Kigen Lösung mit Ammoniak

bis zu einem pH-Wert von 7,2 bis 7,5 beim Verdünnen

mit Wasser eine klare oder höchstens leicht trübe 20

Gew. Kige Lösung ergeben. Die Bestimmung des pH-Wertes

erfolgt in der 20 Kigen wäßrigen Lösung. Es ist für

die erfindungsgemäßen Harze der Komponente (A) wesentlich,

daß ihre Löslichkeitseigenschaften auch bei Verwendung

von mehrfunktionellen Monomeren der Gruppe (Ag) erhalten bleiben.

Ein weiteres Kriterium der Copolymerisate liegt in ihrem Viskositätsverhalten. Bei richtiger Auswahl des Verhältnisses zwischen den ionischen Gruppierungen und den übrig n Monomeren zeigen die rfindungsgemäß 35 einsetzbaren Polymerisate beim Verdünnen mit Wasser

- 8 -

nach Einstellung des pH-Wertes mit Ammoniak auf 7,2 bis 7,5 einen starken Viskositätsanstieg, welcher bei einem Festkörpergehalt zwischen 25 und 40 % ein Maximum von mehr als 5 Pa.s aufweisen muß.

5

10

Wesentlich für die vorliegende Erfindung ist das im Anspruch als Komponente (B) angeführte Lösemittelgemisch, welches einen Anteil von 10 bis 40 Gew.-% der Zubereitung darstellt. Vorzugsweise werden 20 bis 35 Gew.-% des Lösesmittelgemisches eingesetzt.

Dieses Lösemittelgemisch besteht aus jeweils 20 bis 80 Gew.- eines oder mehrerer Lösemittel mit einer Verdunstungszahl (nach DIN 53 170) von weniger als 30 (Gruppe Ba) bzw. einem oder mehreren Lösemitteln mit einer Verdunstungszahl von über 60 (Gruppe Bb), wobei die Lösemittel der Gruppe (Bb) bei Normaltemperatur vollständig mit Wasser mischbar sind, jedoch mit einem spezifizierten Benzinkohlenwasserstoff nicht mischbar sind. Der Benzinkohlenwasserstoff ist durch einen Siedebereich von 80 bis 110°C, sowie durch einen Aromatengehalt von maximal 5 Gew.- spezifiziert.

Zur Gruppe (Ba) gehören Lösemittel wie Methanol, 25 Ethanol, Propanol, Aceton, Dioxan, Propylenglykolmonomethylether. Bevorzugtes Lösemittel dieser Gruppe ist Ethanol. Die Lösemittel dieser Gruppe können zur Gänze oder teilweise als Polymerisationsmedium für di Komponente (A) dienen.

30

Zur Gruppe (Bb) gehören beispielsweise Glykole und Glykolether wie Ethylenglykol, Diethylenglykol, Diethylenglykol, Diethylenglykolmonomethyl- bzw. -ethyleth r. Ein b sonders bevorzugtes Lösemittel ist N-Methylpyrrolidon.

Die Nichtmischbarkeit dieser Lösemittel wird durch Mischen bei Raumtemperatur von gleichen Teilen des Lösemittels mit dem spezifizierten Benzinkohlenwasser-stoff geprüft und äußert sich durch eine relativ rasche Ausbildung von zwei getrennten Phasen.

Als farbgebende bzw. effektgebende Komponente (C), welche 1 bis 30 Gew.- der Zubereitung beträgt, können je nach Einsatzzweck die für Uni-Lackierung oder für Effektlackierung üblichen und bekannten anorganischen oder organischen Pigmente oder Farbstoffe bzw. Metallpigmente bzw. Kombinationen dieser Produkte eingesetzt werden.

Als Farbstoffe bzw. Pigmente werden beispielsweise
Titandioxid, Graphit, Ruß, Zinkchromat, Strontiumchromat,
Bariumchromat, Bleichromat, Bleicyanamid, Bleisilicochromat,
Tinkoxid, Cadmiumsulfid, Chromoxid, Zinksulfid,
Mat, Zinkoxid, Cadmiumsulfid, Eisenoxidrot, EisenoxidNickeltitangelb, Chromtitangelb, Eisenoxidrot, Eisenoxidschwarz, Ultramarinblau, Phthalocyaninkomplexe, Naphtholrot, Chinacridone, halogenierte Thioindigo-Pigmente
eingesetzt.

Als besonders bevorzugte Pigmente werden Metallpigmente
25 einzeln oder im Gemisch, wie Kupfer, Kupferlegierungen,
26 einzeln oder im Gemisch, wie Kupfer, Kupferlegierungen,
27 Aluminium und Stahl, vorzugsweise Aluminium in wenigstens
28 überwiegendem Anteil, verwendet, und zwar in einer
29 Wenge von 0,5 bis 25 Gew.-% bezogen auf den gesamten
20 Menge von 0,5 bis 25 Gew.-% bezogen auf den gesamten
20 Festkörpergehalt der Überzugsmittel an Bindemitteln.
20 Bei Mischungen aus einem oder mehreren der obengenannten
20 nichtmetalllischen Pigmente bzw. Farbstoffe mit Metallpignichtmetalllischen Pigmente bzw. Farbstoffe mit Metallpigmenten werden die Anteile so gewählt, daß der erwünschte Metall-Effect nicht unterdrückt wird.

Zur Erzielung günstiger Eigenschaften bezüglich der Applizierbarkeit (Spritzbarkeit) und einer rascheren Antrocknung der Basisschicht durch physikalische Trocknung können die Zubereitungen überdies bis zu 20 % einer oder eine Mischung verschiedener wäßriger Polymer-5 dispersionen enthalten (Komponente D). Diese Dispersionen, welche auf Basis von Polymerisaten, Polykondensaten oder Polyadditionsharzen aufgebaut sein können, müssen selbstverständlich im Milieu der Gesamtzubereitung stabil sein. Dies gilt insbesonders in bezug auf 10 den pH-Wert, die vorhandenen Lösemittel und die Pigmente bzw. Füllstoffe. Bevorzugte Dispersionen sind Poly(meth)acrylate oder Styrol-Acrylat-Copolymerdispersionen, wie sie im Handel in großer Zahl zur Verfügung 15 stehen. Weiters sind auch Dispersionen auf Basis von Polyestern und in manchen Fällen besonders günstig Polyurethandispersionen einsetzbar. Ein bevorzugter . Mengenbereich für alle Dispersionen liegt bei 5 bis 15 Gew.-% der Zubereitung.

20

Zur Vernetzung der Filme enthalten die Zubereitungen, soferne sie nicht im ausreichenden Maße selbstvernetzende Eigenschaften aufweisen, bis zu 20 Gew.-% eines Amino-Formaldehyd-Kondensates (Komponente E).

25 Der bevorzugte Bereich für diese Komponente liegt zwischen 3 und 12 Gew.-% bezogen auf die gesamte Zubereitung. Bevorzugt werden wasserlösliche oder wasserverträgliche Melamin-Formaldehyd-Kondensate, deren Methylolgruppen teilweise oder vollständig mit Methanol verethert sind, eingesetzt.

Bei dr Herstellung der Überzugsmittel wird das Copolymerisat (A), welches in Lösung, vorzugsweise in Ethanol vorliegt mit ein m Amin, vorzugsweis in m tertiär n 35 Alkanolamin, wi Dimethyl- oder Diethyl-ethanolamin auf einem pH-Wert von 7,0 bis 7,5 n utralisiert. Mit einem Teil der neutralisierten Komponente (A) werden auf entsprechenden Dispergiergeräten wie Sand-, Perl- oder Kugelmühlen mit den Pigmenten bzw. Füllstoffen Farbpasten hergestellt. Bei Bedarf können dabei auch Anteile Wasser und/oder des Lösungsmittels der Komponente (B) oder des Aminoharzes (Komponente E) mitverwendet werden. Überdies können auch übliche Dispergier- oder Netzmittel zur Anwendung kommen. Metallpigmente werden zweckmäßig vor der Einarbeitung in das Bindemittel mit einem Teil der Lösemittelkomponente (B) vordispergiert.

Die so erhaltenen Pigmentzubereitungen werden mit restlichem Polymerisat (A) und Aminoharz (E) aufgelackt und mit restlichem Lösungsmittel(gemisch) (B) und Wasser vorverdünnt. Danach wird gegebenenfalls die Dispersion (D) zugesetzt und der pH-Wert auf 6,5 - 9, vorzugsweise 7,0 bis 8,0 eingestellt. Weiterhin werden der Festkörpergehalt und die Viskosität auf die den jeweiligen Applikationsbedingungen angepaßten Werte eingestellt.

Die gebrauchsfertigen Überzugsmittel weisen in der Regel einen Festkörpergehalt von 10 bis 30 Gew.-\$ auf, und ihre Auslaufzeit nach DIN 53211/20°C beträgt 13 bis 25 Sekunden, vorzugsweise 15 bis 18 Sekunden. Ihr Wasseranteil beträgt 50 bis 80 Gew.-\$, der an organischen Lösungsmitteln 10 bis 40 Gew.-\$, jeweils bezogen auf das gesamte Überzugsmittel.

Die erfindungsgemäßen Überzugsmittel könn n auch weitere übliche Zusätze wie Verdickungsmittel, Füllstoff, Wichmach r, Stabilisatoren, Lichtschutzmitt l, Netzmittel, Dispergierhilfsmittel, Verlaufmittel, 35 Wachs, Entschäum r und Katalysatoren inzeln oder im

- Gemisch in den üblichen Mengen enthalten. Diese Substanzen können den Einzelkomponenten und/oder der Gesamtmischung zugesetzt werden. Der Zusatz anderer in der Lackindustrie üblichen Lösemittel darf selbstverständ-
- 5 lich nur in einem Ausmaß erfolgen, daß die rheologische Charakteristik des Überzugsmittels nicht beeinträchtigt wird.
- Die Applikation erfolgt mit den praxisüblichen Vorrich10 tungen, wobei im Falle von Metalleffekt-Basislacken bei
 Verwendung des Luftspritzverfahrens ein besonders
 gleichmäßiger und heller Effekt erzielt wird. Jedoch
 können auch rein elektrostatische oder luftunterstützte
 elektrostatische Auftragsverfahren oder Kombinationen
- 15 dieser Verfahren zur Anwendung kommen. Die erfindungsgemäßen Überzugsmittel zeichnen sich durch eine sehr gute Applizierbarkeit beim Spritzauftrag aus. Die günstigen Eigenschaften werden vor allem durch das rheologische Verhalten der Polymerisationskomponente (A) im wäßrigen
- 20 Milieu bewirkt, welches durch das ausgewählte Lösemittelsystem (B) noch verstärkt wird.

Nach einer Ablüftzeit von 5 - 10 Minuten bei Raumtemperatur kann naß-auf-naß mit einem transparenten Überzugslack überlackiert werden. In bestimmten Fällen, z. B. falls eine Verkürzung der Ablüftzeit gewünscht wird, oder im Falle einer sehr hohen Luftfeuchtigkeit, empfiehlt sich das Einschalten einer Warmblaszone vor dem Auftrag des transparenten Überzugslackes.

Als transparente Überzugslacke kommen konventionelle lösungsmittelhaltige, wasserverdünnbare oder Pulver-Lacke in Frage. In besond r r Weise eignen sich dafür 2-Komponenten-Klarlack auf Basis von Acryl- und/oder 35 Polyesterharzen, welche mit Polyisocyanaten g härtet

Werden, oder 1-Komponenten-Klarlacke auf Acrylharz-Melaminharz-Basis. Der Mehrschichtüberzug wird dann gemäß den Anforderungen des Überzugs-Klarlackes bei der erforderlichen Temperatur ausgehärtet.

5

10

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung, ohne sie zu beschränken. Alle Angaben in Teilen oder Prozenten beziehen sich, soferne nichts anderes angegeben ist, auf Gewichtseinheiten.

Herstellung bzw. Kennzeichnung der in den Beispielen eingesetzten Komponenten und Hilfsstoffen

(1) Herstellung der Copolymeren (Komponente A)

Die Mengenangaben für die Ausgangsmaterialien 15 und Kennzahlen dieser Komponente sind in der Tabelle 1 zusammengefaßt. Die Herstellung erfolgt nach den üblichen Methoden der Lösungspolymerisation. Dabei wird ein Teil des als Polymerisationsmedium dienenden Lösemittels in einem mit Rührer, Rückfluß-20 kühler, Thermometer und Zugabegefäß ausgestatteten Reaktionsgefäß vorgelegt. Bei Rückflußtemperatur wird die Mischung der Monomeren, des restlichen Lösemittels sowie Initiator und Regler innerhalb von 4 Stunden aus dem Zugabegefäß gleichmäßig 25 zugegeben. Nach weiteren 3 Stunden Reaktionszeit wird weiterer Initiator zugegeben. Nach weiteren 2 Stunden Reaktionszeit wird ein Teil des Lösemittels abdestilliert. 30

(2) Zusammensetzung und Kennzeichnung der farb- und/ oder effektgebenden Komponente (C)

Als Komponent (C) werden in den Beispielen folgende Pigmentzub reitungen eingesetzt:

- 14 -

- 1 (C1) 43,25 Tle Aluminiumpaste (1)
 56,18 Tle Propylenglykolmonomethylether
 0,57 Tle anionisches Netzmittel (2)
- 5 100,00
- (1) Aluminiumpaste Typ 4 gemäß ISO R 1247 ca.
 68%ig an 99,99 %igem Aluminium, Teilchengröße unter 44 µm, mit speziellen Emulgatoren
 und Stabilisatoren für den Einsatz in Wasserlacken (Handelsname TOYO 8160 SE, Toyo Aluminium
 KK, Japan)
- (2) Hochmolekulare, ungesättigte Polycarbonsäure kombiniert mit lackverträglichem Siliconharz (Wirksubstanz 50 %, klare gelbe Flüssigkeit, Flammpunkt ca 28°C; Handelsname BYK P 104 S, BYK-Mallinckrodt, BRD)
- 20 (C2) 24,40 Tle Copolymer (A3)
 - 0,90 Tle Dimethylethanolamin
 - 8,50 The Propylenglykolmonomethylether
 - 0,30 Tle anionisches Netzmittel (siehe C1)
 - 8,30 Tle N-Methylpyrrolidon
- 25 57,60 Tle TiO₂ (Rutil-Typ)

100,00

- (C3) 26,80 Tle Copolymer (A3)
- 30 5,30 Tle Dimethylethanolaminlösung (10%ig in H₂0)
 - 61,10 Tle H₂0
 - 0,30 Tle anionisches Netzmittel (siehe C1)
 - 6,50 T1 HOSTAPERMBLAU B3G (HOECHST AG, BRD)
- 100,00

- 15 -

1 (C4) wie (C3), jedoch als Farbpigment 6,50 Tle Farbruß (PRINTEX U)

5

10

25

- (3) Kennzeichnung der Dispersionskomponente (D)
- (D1) Selbstvernetzende, feindisperse Copolymerisatdispersion auf Basis Styrol/Acrylat, Festkörpergehalt: ca. 45 %; pH-Wert (DIN 53785): 3 - 4; Mindestfilmbildetemperatur: O°C (z. B. MOWILITH LDM 7130, HOECHST AG, BRD)
- (D2) Wäßrige, einkomponentige aliphatische Polyurethandispersion; Festkörpergehalt: ca. 34 %;
 pH-Wert (DIN 53785): 7,5 8,5; Mindestfilmbildetemperatur: unter 0°C (z. B. NEO-REZ R-961,
 Polyvinyl Chemie, NE)
- (D3) Mittelviskose, feinteilige Acrylsäureester-copolymer-Dispersion; Festkörpergehalt: ca. 46 %;

 pH-Wert: 8 9; Mindestfilmbildetemperatur:
 ca. 40°C (z. B. MOWILITH LDM 7760, HOECHST AG,
 BRD)
 - (4) Kennzeichnung der Aminoharzkomponente (E)
 - (E1) Handelsübliches wasserlösliches, partiell mit Methanol verethertes Melamin-Formaldehyd-Kondensat; im Mittel ca. 5 - 6 Methylolgruppen, davon verethert ca. 3 - 4; Festkörpergehalt: 62 ★ Lösemittel, Diethylenglykoldimethylether (z. B. RESYDROL WM 501, VIANOVA, AT)
- (E2) Handelsübliches Hexamethoxymethylmelamin Festkörpergehalt: ca. 95 ≸ (z. B. MAPRENAL VMF 3904, 35 HOECHST AG, BRD)

- Beispiele 1 14: Die Zusammensetzung und Eigenschaften 1 der Basisschicht-Zubereitungen und der Zweischichtlackierungen sind in der Tabelle 2 zusammengefaßt. Die einzelnen Komponenten werden in der angegebenen Reihenfolge unter gutem Rühren vermischt, falls erforderlich 5 mit Wasser auf eine Auslaufzeit von 15 bis18 Sekunden (DIN 53211, 20°C) eingestellt und durch Spritzen auf gereinigten Stahlblechen bzw. im Aufbau auf K-ETL-Grundierung / Automobilfüller appliziert. Der Auftrag erfolgte mit einer Luftspritzpistole (Düsendurchmesser 10 1,2 mm) bei einem Spritzdruck von 6 bis 7 bar in drei Passagen. Vor dem Überspritzen mit dem Klarlack wurde die Basisschicht 5 Minuten bei 60°C getrocknet.
- 15 Als Deckschicht für die Zweischichtlackierung wurde ein Klarlack folgender Zusammensetzung verwendet:

56,8 Tlen eines handelsüblichen fremdvernetzenden
Acrylharzes (60%ig in SHELLSOL A/Butylacetat, Viskosität ca. 1000 mPa.s/25°C;
Säurezahl 12 - 22 mg KOH/g; z. B. VIACRY,
SC 341, VIANOVA, AT),

22,9 Tlen eines mit Isobutanol veretherten Melamin harzes (60%ig in Butanol, Viskosität ca. (800 mPa.s/25°C, VIAMIN MF 514, VIANOVA, AT),

13,75 Tlen eines aromatenreichen Kohlenwasserstofflösemittels (Siedebereich 160 - 182°C, Anilinpunkt 15°C, Kauri-Butanol-Wert 90) und

6.55 Tlen Butanol.

20

25

30

Der Klarlack wird mit dem obengenannten KW-Lösemittel auf eine Spritzviskosität entsprechend einer Auslaufzeit gemäß DIN 53211/23°C von 22 Sekunden eingestellt. - 17 -

1 Nach dem Einbrennen (25 Minuten / 140°C) resultiert eine Trockenfilmstärke von 40 μm.

Die Beispiele 13 und 14 sind Vergleichsbeispiele
5 mit Basisschichten, in denen die Komponente (A) nicht
die geforderten Eigenschaften, insbesonders ein entsprechendes Viskositätsverhalten zeigt.

TAB 1: Zusemmensetzung und Kennwerte der Komponente (A)

	A 1	A 2	A 3	A 4	A 5	A 6	A 7	A 8	A 9 (V)	A 10 (V)
IÖSEMITTEL (vorgelegt)	431	431	431	466	. 1	453	1	431	33	ı
Isopropanol	<u> </u>	1	1	. 1	1	1	553	1	Į	70%
Methoxypropanol	ı	ı	1	1	. 152	I	1	l	ı	1
ZIIGABEMISCHUNG:										
(Aa) Ethylecrylet	i	ł	i	ı	1	1	1	1.	1	425
Methylmethacrylat	ı	ł	1	ı	1	1	ı	1	1	425
n-Butvlacrylat	i	i	J	1	ļ	88	1	1	i	1
2-Ethlhexylacrylat	464,2	522	556	470	682 83	i	1	464	111	1
n-Decylmethacrylat	ł	ı	1	1	1	i	88	ı	ı	1
Styrol	1	I	1	ı	583	800	300	1	111	
(Ab) Hydroxyethylacrylat	334,6	323	326	170	417	185	185	334,6	160]
Hydroxyethylmethacrylat	ŀ	ı	1	1.	ı	1	1	ı	í	<u>.</u>
2-Hydroxypropylmethacrylat	1	1	1	1	1 -	185	185	I	1	
(Ac) N-Methylolmethacrylamid	1	,	1	165	ı	1	- 1	ı		i

					,				(4) 39 .	
Fortsetzung Tabelle 1	A 4 A 2	A 3	A 4	A 5	A 6	6 A 7	A 8	A 9 (V)	A 10 (v)	
	A - A		1	, t	55	57	145	40,5	1	
(AA) Wetheorylemid	145,6 67,6	6 33,7	CIT 7.	3						
(Ad) Partoxymethylmeth-			. 1	. 88	1	1	١	X	1	
ecrylemid	\	1	09 8.74	52			30,2	8 I	<u>§</u> 1	
(Af) Acryleëure	30,2 4(1,7			•		88	1			
Methacryleaure					1		11,7	- 1		
(Ag) Divinglbenzol										
iösemitten (in der Zugabe- mischung) Ethenol Isopropanol	233		ZI9 305		1 1 24	1 1 33	- 333 	ž 1 1	1 % 1	
Methoxypropanol										
Azodiisobuttersäure- dinitrii (ABDN) tert.Dodecylmerksptsn	12,5 1,2	12,1 2,0 4,0	11,5 1,9 4,0	12,0 2,0 2,0	15,8 2,6 5,3	12,0 3,0 2,0	12,0 3,0 2,0	12,5 6,0 1,0 . 4 2,0	2,2	
Nachgabe ABDN			٤		١,	1	' 		1	
Abdestill. Lösemittel	120	8	2							

Fortsetzung Tabelle 1						-				
	A 1	A 2	A 3	A 4	A 5	1	A 6 A 7	A 8	A 9 (V)	A 9 (V) A 10 (V)
KENNWERTE										
Festkörpergehalt (%)	8	8	8	28	<u>7</u>	26	23	R	2	3
Tg (berechnet, °C)	-34	4	48	-1 9	0	22	7	1 24	0	Ж
Viskositätsmaximum beim										
Verdünnen mit Wasser									,	í
(Festkörpergehalt 25-40%)	1		· über	5					1	Ķ
Pa.s										
Aussehen der 20%1gen								!		E
Lösung (pH 7,2-7,5)	Ŋ	TI.	弘	ĭ	苕	Ħ	Ħ	¥	₽	H

Beim Verdünnen tritt keine Viakositätserhöhung auf ×

= klar

leicht trüb 11 拉凯品

milchig trüb

15(V)			6,80 12,60	6,00 16,80	
14(V) 15(V)	1 1 100 1	8,8	5,34 6,	4,20 6	
5 1111	1 1 0 1 1	8,8	6,78	4,20	
	83.1111	8,80	8,07	4,20 4,20	
		8,80	5,85	4,20	
22,83		8,8	8,07	A.20	
0, 0		8,8	9.40		1
8		8,8	09.6	3 8	5,10 4,00 4,20
9		8,8	9	9,40 3,00	4,00
5 6 Z1,40 20,				9,40	5,10
5 24,80 27		3,90		,	1
28, 28, 7 4 4 4		1	1	9,70	5,30
R	111111	, 1	5,75	9,60 12,65	4,20 4,20 5,30
HEISPIEL 1 2 21,30 21	11111	8,80		9,60	4,20
Tebelle 2 KOMPONENTEN A 1 A 2	. 4 A A A A A A A A A A A A A A A A A A	A 10	전 원	Ethanol	DMEA

- 23 -

1 Erklärungen zur Tabelle 2: (V) Vergleichsbeispiel 5 DMEA Dimethylethanolamin (10% ige Lösung in Wasser) NMP N-Methylpyrrolidon Prüfung der Lagerstabilität der Basislacke (I) 10 (7 Tage bei 50°C) K keine Veränderung leichte Phasentrennung K-V Vergrauen der Aluminiumpigmentteilchen 15 (II) Prüfung des Applikationsverhaltens starkes Ablaufen, "Gardinenbildung" (III) Beurteilung der eingebrannten 2-Schichtlackierung einwandfreier Effekt, hoher Glanz 20 2 einwandfreier Effekt bei noch zufriedenstellendem Glanz wolkiger Effekt, mäßiger Glanz

25

- 24 -

1 Patentansprüche:

5

10

15

20

- 1. Wasserverdünnbare Überzugsmittel zur Verwendung in Pigmente sowie gegebenenfalls Füllstoffe, organische Hilfslösemittel und übliche Hilfsstoffe enthaltenden Basisschichten ("base coats") von Zweischichten Decklackierungen, insbesonders in Metallpigmente enthaltenden Basisschichten, auf der Basis von Acrylatcopolymeren, welche dadurch gekennzeichnet sind, daß die Basisschicht enthält
 - (A) 10 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 15 bis 30 Gew.-% mindestens eines Copolymerisates mit einer Glasübergangstemperatur zwischen 55°C und + 25°C, vorzugsweise zwischen -50°C und 0°C und aufgebaut aus
 - (Aa)40 bis 60 Gew.-% Vinyl- oder Vinylidenverbindungen, welche außer der α,β-ethylenischen Doppelbindung keine weiteren funktionellen Gruppen aufweisen,
 - (Ab)30 bis 40 Gew.-% Hydroxyalkylester der (Meth)acrylsäure, Maleinsäure oder Fumarsäure und/oder
 - (Ac)30 bis 40 Gew.-% N-Methylol(meth)acrylsäureamid,
- 25 (Ad) 2 bis 17 Gew.-% (Meth)acrylsäureamid,
 - (Ae) O bis 8 Gew.-% alkoxymethyliertes N-Methyol(meth) acrylsäureamid,
 - (Af) 2 bis 8 Gew.-% α, β-ethylenisch ungesättigte
 Monocarbonsäuren, vorzugsweise (Meth)acrylsäure und
 - (Ag) O bis O,8 Gew.-% einer di-α,β-ungesättigten Verbindung, vorzugsweise Divinylbenzol,

- mit der Maßgabe, daß eine 60 Gew.-*Rige Lösung des Copolymerisats in Ethanol nach Neutralisation der Carboxylgruppen mit Ammoniak bis zum Erreichen eines pH-Wertes von 7,2 bis 7,5 (gemessen in 20%iger wäßriger Lösung) mit Wasser klar oder nur mit leichter Trübung bis zu einem Festkörpergehalt von 20 % verdünnbar ist, und die Lösung beim Verdünnen mit Wasser bei einem Festkörper von 25 bis 40 % ein Viskositätsmaximum von mehr als 5 Pa.s aufweist,
- 10 (B) 5 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 15 bis 35 Gew.-% eines Gemisches aus
 - (Ba)20 bis 80 Gew.-% einem oder mehreren Lösemitteln mit einer Verdunstungszahl (nach DIN 53170) von weniger als 30 und
- 15 (Bb)20 bis 80 Gew.-% einem oder mehreren bei Normaltemperatur vollständig mit Wasser mischbaren,
 jedoch mit einem Benzinkohlenwasserstofflösemittel mit einem Siedebereich von 80
 bis 110°C und einem Aromatengehalt von
 maximal 5 % nicht mischbaren Lösemittel,
 welches eine Verdunstungszahl von über
 60 aufweist.
 - (C) 1 bis 30 Gew.-% einer oder mehrerer farb- und/oder effektgebenden Komponenten.
- 25 (D) O bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 15 Gew.-%
 einer oder mehrerer im Milieu der Lackpräparation stabilen Dispersion auf Basis
 von Vinylpolymeren, Polykondensaten oder
 Polyadditionsharzen und
- 30 (E) O bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 3 bis 12 Gew.-% eines oder mehrerer teilweise oder vollständig verethert r Amino-Formaldehyd-Kondensate.

- 26 -

1 2. Überzugsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (A) ein Lösungspolymerisat, hergestellt in einem der Lösemittel der Komponente (B) ist.

5

3. Verwendung der Überzugsmittel nach den Ansprüchen 1 und 2, in Kombination mit Klarlackdeckschichten für vorzugsweise Metallpigmente enthaltende Zweischichtdecklacke.

10

15

20

25



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 2145

		GIGE DOKUMENTE		·			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokun der m	nents mit Angabe, soweit erforderlic aßgeblichen Teile	h,	Betrifft Anspruch		ASSIFIKAT MELDUNG	
D,X	EP-A-0 029 597 * Ansprüche *	(DU PONT)		1		08 L	3/80 25/14
D,X	US-A-3 862 071 * Ansprüche *	(J. DICARLO)		1			
х	EP-A-0 071 071 * Ansprüche *	(HOECHST)		1			
	. 	·					
						ECHERCHI HGEBIETE	
					C	09 D 08 L 08 L	25/14
	•						ŕ
							•
Der v		de für alle Patentansprüche erstellt.					
	Recherchenort DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherc 10-06-1986	he .	FOUQU	JIER	rüfer J.P.	
X : von Y : von and A : tech O : nich	FEGORIE DER GENANNTEN DI besonderer Bedeutung allein t besonderer Bedeutung in Vert eren Veröffentlichung derselbe nologischer Hintergrund tschriftliche Offenbarung ichenliteratur	petrachtet na pindung mit einer D: in en Kategorie L: au	ich dem A der Anme is andern	entdokumer nmeldedati eldung ang Gründen a	um veröl eführtes ngeführ	ffentlicht v Dokumen	vorden ist it : nent

一种"人" ACCE "在大大工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工	le coating compositions for base coats for wet-on-wet f clear coat on base coat
Patent Number:	US4730020
Publication date:	1988-03-08
Inventor(s):	WILFINGER WERNER (AT); ZIMA HERBERT (AT); STANIA HERBERT (AT)
Applicant(s)::	VIANOVA KUNSTHARZ AG (AT)
Requested Patent:	<u>EP0195931, B1</u>
Application Number:	US19860833162 19860227
Priority Number(s):	AT19850000571 19850227
IPC Classification:	
EC Classification:	C09D125/14, C09D133/06B4
Equivalents:	AT381499, AT381499B, AT57185, CA1279743, DE3660918D, JP1623365C, JP2048188B, JP61203179
*	Abstract
dissolved in a specific pigments, and, option as a base coat for we	ng compositions comprising a combination of specifically selected acrylic copolymers, cally defined solvent blend, combined with coloring and/or optical effect imparting hally, polymer dispersions and amine resins, are described. The compositions when used et-on-wet application of a multi-coat paint system exhibit excellent performance on inishes with outstanding properties. Data supplied from the esp@cenet database - I2

